

ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PC

(51) Classification internationale des brevets 6:

(11) Numéro de publication internationale:

WO 97/1291:

C07K 14/47

A1

(43) Date de publication internationale:

10 avril 1997 (10.04.97

PCT/FR96/01553 (21) Numéro de la demande internationale:

(22) Date de dépôt international:

4 octobre 1996 (04.10.96)

(30) Données relatives à la priorité:

95/11714

5 octobre 1995 (05.10.95) FR Publiée

Avec rapport de recherche internationale. Avant l'expiration du délai prévu pour la modification de revendications, sera republiée si de telles modifications sor

DK, EŠ, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

(81) Etats désignés: JP, US, brevet européen (AT, BE, CH, DI

(71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): CENTRE NA-TIONAL DE LA RECHERCHE SCIENTIFIQUE (CNRS) [FR/FR]; 3, rue Michel-Ange, F-75794 Paris Cédex 16 (FR).

(72) Inventeurs; et

(75) Inventeurs/Déposants (US seulement): CHASSAING, Gérard [FR/FR]; 11, place Souham, F-75013 Paris (FR). PROCHI-ANTZ, Alain [FR/FR]; 8, rue Marie-Pape-Carpentier, F-75006 Paris (FR).

(74) Mandataires: PRESLES, Marie-José etc.; Cabinet Orès, 6, avenue de Messine, F-75008 Paris (FR).

(54) Title: PEPTIDES USABLE AS VECTORS FOR THE INTRACELLULAR ADDRESSING OF ACTIVE MOLECULES

(54) Titre: PEPTIDES UTILISABLES COMME VECTEURS POUR L'ADRESSAGE INTRACELLULAIRE DE MOLECULES AC

NH2

$$X_1 - X_2 - X_3 - X_4 - X_5 - X_6 - X_7 - X_8 - X_9 - X_{10} - X_{11} - X_{12} - X_{13} - X_{14} - X_{15} - X_{16}$$
 (I)

$$X_{16}-X_{15}-X_{14}-X_{13}-X_{12}-X_{11}-X_{10}-X_{9}-X_{8}-X_{7}-X_{6}-X_{5}-X_{4}-X_{3}-X_{2}-X_{1}$$
 (Ia)

COOH

(57) Abstract

The invention relates to a peptide having the sequence (I) or (Ia), wherein X1, X2, X3, X4, X5, X7, X8, X9, X10, X11, X12, X13, X1 X15. X16 each represent an α-aminoacid, X6 representing tryptophane. Said peptide comprises between 6 and 10 hydrophobic aminoacid: The invention also relates to the use of said peptide for introducing into living cells an active molecule acting on cellular functions.

(57) Abrégé

L'invention est relative à un peptide de séquence (I) ou (Ia) où X1, X2, X3, X4, X5, X7, X8, X9, X10, X11, X12, X13, X14, X15, X1 représentent chacun un acide α-aminé, X6 représentant le tryptophane. Ce peptide comprend entre 6 et 10 acides aminés hydrophobe: L'invention est également relative à l'utilisation dudit peptide pour introduire dans des cellules vivantes une molécule active sur les fonction cellulaires.

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AT	Arménie	GB	Royaume-Uni	MW	Malawi
AT	Autriche	GE	Géorgie	MX	Mexique
AU	Australie	GN	Guinée	NE	Niger
BB	Barbade	GR	Grece	NL	Pays-Bas
BE	Belgique	HU	Hongrie	NO	Norvège
BF	Burkina Faso	IE	Irlande	NZ	Nouvelle-Zélande
BG	Bulgarie	IT	Italie	PL	Pologne
B.J	Bénin	JP	Japon	PT	Portugal
BR	Brésil	KE	Kenya	RO	Roumanie
BY	Bélanus ·	KG	Kirghizistan	RU	Fédération de Russie
CA	Canada	KP	République populaire démocratique	SD	Soudan
CF	République centrafricaine		de Corée	SE	Suède
CG	Congo	KR	République de Corée	SG	Singapour
CH	Suisse	KZ	Kazakhstan	SI	Slovenie
CI	Côte d'Ivoire	u	Liechtenstein	SK	Slovaquie
CM	Cameroun	LK	Sri Lanka	SN	Sénégal
CN	Chine	LR	Libéria	SZ	Swaziland
CS	Tchécoslovaquie	LT	Lituanie	TD	Tchad
CZ	République tchèque	LU	Luxembourg	TG	Togo
DE	Allemagne	LV	Lettonie	TJ	Tadjikistan
DK	Danemark	MC	Monaco	TT	Trinité-et-Tobago
EE	Estonie	MD	République de Moldova	UA	Ukraine
ES	Espagne	MG	Madagascar	UG	Ouganda
FI	Finlande	ML	Mali	US	Etats-Unis d'Amérique
FR	France	MN	Mongolie	UZ	Ouzbékistan
GA	Gabon	MR	Mauritanie	V:N	Viet Nam

WO 97/12912 PCT/FR96/01553

1

PEPTIDES UTILISABLES COMME VECTEURS POUR L'ADRESSAGE INTRACELLULAIRE DE MOLECULES ACTIVES.

La présente Invention est relative à une classe de peptides capables de traverser les membranes 5 cellulaires et de parvenir aux divers compartiments de la cellule.

Le problème de l'entrée dans les cellules vivantes de différentes substances dotées de propriétés pharmacologiques, et de leur accès aux divers comparti10 ments intracellulaires, en particulier le compartiment cytoplasmique et le compartiment nucléaire, revêt une grande importance, tant pour la recherche que pour l'utilisation thérapeutique.

On connaît actuellement un nombre limité de 15 moyens d'introduire des substances telles que les polypeptides et les oligonucléotides dans les compartiments intracellulaires. Parmi les différentes techniques actuellement proposées on peut citer :

- 1. La transfection de gènes, et les techniques 20 dérivées permettant d'améliorer in vivo ou in vitro les taux de transfection, telles que la précipitation au phosphate de calcium, l'utilisation de lipides cationiques, l'électroporation, la trituration (scrape loading), l'utilisation de vecteurs viraux, etc...
- 2. La liaison à des récepteurs de la membrane cellulaire ; ces récepteurs sont par la suite endocytosés, et libérent dans le compartiment cytoplasmique les molécules liées. Dans cette catégorie on peut citer le récepteur du folate, la toxine diphtérique, ou des facteurs de transcription comme la protéine TAT du rétrovirus HIV. Le mécanisme de transport impliquant ces récepteurs est encore mal connu, mais nécessite dans tous les cas une étape d'endocytose.
- 3. Les peptides de type homéodomaine. Des 35 travaux antérieurs effectués par l'équipe des Inventeurs sur l'homéodomaine du facteur de transcription

Antennapedia (AntpHD) ont permis de montrer que les peptides homéodomaine traversent les membranes plasmiques par un processus énergie-indépendant, et donc distinct de l'endocytose. La 3ème hélice du peptide homéodomaine possède les mêmes propriétés [JOLIOT et al. Proc. Natl. Acad. Sci., USA, 88, P. 1864-1868 (1991); DEROSSI et. al., J. Biol. Chem. 269, 14, p. 10444-10450, (1994)].

Ces propriétés ont été utilisées pour internaliser dans des cellules des polypeptides et des oligonu-10 cléotides liés à l'homéodomaine ou à l'hélice 3, [PEREZ et al., J. Cell. Science, 102, p. 712-722, (1992)] par fusion génétique ou liaison biochimique. Cette entrée est quantitative, et le vecteur et son chargement sont retrouvés dans 100% des cellules ; en outre, l'internali-15 sation est indépendante du type cellulaire concerné.

Le plus petit fragment de l'homéodomaine capable de traverser les membranes et de servir de vecteur à d'autres peptides ou bien à des oligonucléotides est un peptide de 16 acides aminés, correspondant à l'hélice 3. 20 Ce peptide, qui comprend les acides aminés 43 à 58 de l'homéodomaine, est dénommé ci-après. A titre d'exemple, la séquence du peptide 43-58 de l'homéodomaine Antp est la suivante :

Arg-Gin-Ile-Lys-Ile-Trp-Phe-Gin-Asn-Arg-Arg-Met-Lys-Trp-Lys-Lys

25 Cette séquence est représentée dans la liste de séquences en annexe sous le numéro SEQ ID NO:1.

Le mécanisme par lequel ce peptide pouvait pénétrer dans les cellules vivantes a fait l'objet de diverses études, et il était supposé jusqu'à présent que 30 sa structure en alpha-hélice était indispensable pour l'internalisation. L'équipe des Inventeurs a montré précédemment que certaines substitutions ou délétions dans la séquence peptidique, qui modifiaient la structure du peptide, interféraient avec l'activité de celui-ci. 35 Par exemple, un peptide dans lequel les 2 Trp (48 et 56) sont remplacés par deux Phe, ou un peptide comprenant les

acides aminés 41 à 55 de l'homéodomaine ne sont pas publication et 1994, al.. internalisés (DEROSSI précitée). Une autre équipe [BRUGIDOU et al., Biophys. Biochem. Res. Com., 214:2, pp 685-693, (1995)] a observé l'internalisation de peptides constituant des analogues structuraux du peptide 43-58; pour cela, ils ont construit, à partir d'un peptide 43-58 (différant du peptide 43-58 de l'homéodomaine Antp en ce que les 2 isoleucines aux positions 45 et 47 sont remplacées par 10 des valines), des variants de type retro-inverso. Les retro-inverso, qui permettent d'imiter variants structure tridimensionnelle de peptides naturels, sont constitués par des acides aminés de la série D (au lieu des acides aminés de la série L des peptides naturels) 15 enchaînés selon une séquence inverse de celle du peptide à reproduire.

maintenant cherché à Inventeurs ont Les définir les caractéristiques minimales des séquences de servir de d'acides aminés capables de polypeptides et d'adressage 20 d'internalisation et ont synthétisé but d'oligonucléotides, et dans ce plusieurs peptides en modifiant spécifiquement certains résidus.

La présente Invention a pour objet un peptide 25 répondant à l'une des séquences (I) ou (Ia) suivantes : NH.

$$X_{1}-X_{2}-X_{3}-X_{4}-X_{5}-X_{6}-X_{7}-X_{8}-X_{9}-X_{10}-X_{11}-X_{12}-X_{13}-X_{14}-X_{15}-X_{16}$$
(I)
$$X_{16}-X_{15}-X_{14}-X_{13}-X_{12}-X_{11}-X_{10}-X_{9}-X_{8}-X_{7}-X_{6}-X_{5}-X_{4}-X_{3}-X_{2}-X_{1}$$
(Ia)
$$COOH$$

où X_1 , X_2 , X_3 , X_4 , X_5 , X_6 , X_7 , X_8 , X_9 , X_{10} , X_{11} , X_{12} , X_{13} , X_{14} , X_{15} , X_{16} représentent chacun un acide α -aminé, lequel peptide est caractérisé en ce qu'il comprend entre 6 et 10 acides aminés hydrophobes, et en ce que X_6 représente le tryptophane, à l'exception des peptides suivants :

35 - le peptide dont la séquence est représentée dans la liste de séquences en annexe sous le numéro SEQ ID NO:1;

30

- les peptides dans lesquels X3 et X5 représentent chacun un résidu valine.

Les acides aminés hydrophobes sont l'alanine, la valine, la leucine, l'isoleucine, la proline, la 5 phénylalanine, le tryptophane, et la méthionine.

Le reste des acides aminés qui entrent dans la constitution des peptides conformes à l'invention sont des acides aminés non-hydrophobes qui peuvent être des acides aminés polaires (glycine, sérine, thréonine, cystéine, tyrosine, asparagine, glutamine), acides (acide aspartique ou glutamique) ou basiques (lysine, arginine ou histidine), ou une association d'acides aminés de ces trois catégories.

Selon un mode de réalisation préféré d'un pep-15 tide conforme à l'invention, il comprend 6 acides aminés hydrophobes et 10 acides aminés non-hydrophobes.

L'enchaînement d'acides aminés non-hydrophobes polaires ou chargés, et d'acides aminés hydrophobes confère aux peptides conformes à l'invention un caractère amphiphile, qui d'après les expérimentations effectuées par les Inventeurs, apparaît essentiel pour leurs propriétés. Ces expérimentations ont en outre permis de mettre en lumière d'autres caractéristiques essentielles pour la translocation intracellulaire, et de montrer que :

- la translocation intracellulaire ne nécessite pas de récepteur spécifique, et peut donc concerner tous les types cellulaires ;
- la structure en alpha-hélice n'intervient pas dans la translocation intracellulaire, (mais joue sans doute un rôle dans l'adressage nucléaire);
 - les propriétés amphiphiles du peptide, ainsi que la présence d'un résidu Trp apparaissent en revanche importantes pour la translocation.
- De préférence, un peptide conforme à l'Invention est constitué de séquences comprenant de 1 à 6

WO 97/12912 PCT/FR96/01553

5

acides aminés non-hydrophobes et de 1 à 6 acides aminés hydrophobes, réparties en alternance le long de la chaîne peptidique.

Selon un autre mode de réalisation d'un peptide conforme à l'invention, X_1 , X_2 , X_4 , X_9 , X_{15} , X_{16} , sont des acides aminés non-hydrophobes et X_3 , X_7 , et X_{14} , sont des acides aminés hydrophobes. Selon une disposition préférée de ce mode de réalisation, X_{14} représente le tryptophane ou l'isoleucine.

Les propriétés de pénétration intracellulaire des peptides conformes à l'invention sont comparables à celles de l'hélice 3 d'un peptide homéodomaine, et permettent leur utilisation comme vecteur d'internalisation et d'adressage intra-cellulaire, pour introduire dans des cellules vivantes des molécules actives sur les fonctions cellulaires, en particulier d'autres peptides, ou des séquences nucléotidiques.

Pour obtenir un adressage plus spécifiquement cytoplasmique de la molécule active que l'on souhaite 20 introduire, on utilisera de préférence un peptide conforme à l'invention dans lequel au moins l'un des acides aminés en position X₃, X₇, et X₁₄ est une proline.

Pour la mise en oeuvre de la présente Invention, le polypeptide ou l'oligonucléotide à transporter 25 est lié à un peptide conforme à l'invention.

Les produits de fusion d'un peptide conforme à l'invention avec une autre séquence peptidique, ou avec une séquence oligonucléotidique peuvent être obtenus par différents moyens connus en eux-mêmes. Dans le cas d'un polypeptide on pourra utiliser par exemple par les techniques classiques du génie génétique, ou de la synthèse peptidique. Dans le cas d'un oligonucléotide on utilisera par exemple la technique décrite par LEMAITRE et al.[Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 84, 648-652, (1987)], ou celle de MATSUEDA et al. [Chemistry Letters,

WO 97/12912 PCT/FR96/01553

6

p. 951-952, (1978) and Int. J. of Peptide and Protein Research, p. 107-112 (1986)].

La présente Invention sera mieux comprise à l'aide du complément de description qui va suivre, qui se réfère à un exemple montrant les propriétés de différents peptides conformes à l'Invention.

Il doit être bien entendu toutefois que cet exemple est donné uniquement à titre d'illustration de l'objet de l'Invention dont il ne constitue en aucune 10 manière une limitation.

EXEMPLE

10 peptides, dont les séquences sont représentées dans la liste de séquences en annexe sous les numéros SEQ ID N0:1 à SEQ ID N0:10 ont été synthétisés. 15 Tous ces peptides ont en outre été pourvus à leur extrémité N-terminale d'un bras aminopentanoique et d'une biotine permettant de suivre leur internalisation; les peptides ainsi modifiés sont représentés sur les Tableaux I et II ci-après.

Tableau I

Biot-Apa-Arg-Gln-Ile-Lys-Ile-Trp-Phe-Gln-Asn-Arg-Arg-Met-Lys-Trp-Lys-Lys 43-58

41 - 55

Biot-Apa-Thr-Glu-Arg-Gln-Ile-Lys-Ile-Trp-Phe-Gln-Asn-Arg-Arg-Met-Lys

58-43

Biot-Apa-Lys-Lys-Trp-Lys-Met-Arg-Arg-Asn-Gln-Phe-Trp-Ile-Lys-Ile-Gln-Arg

43-58 D

Biot-Apa-Arg-Gln-Ile-Lys-Ile-Trp-Phe-Gln-Asn-Arg-Arg-Met-Lys-Trp-Lys-Lys

Biot-Apa-Arg-Gln-Ile-Lys-Ile-Trp-Phe-<u>Pro</u>-Asn-Arg-Arg-Met-Lys-Trp-Lys-Lys Pro50

3Pro

Biot-Apa-Arg-Gln-Pro-Lys-Ile-Trp-Phe-Pro-Asn-Arg-Arg-Lys-Lys-Lys-Lys

Tableau II

Biot-Apa-Arg-Gln-Ile-Lys-Ile-Trp-Phe-Gln-Asn-Met-Arg-Arg-Lys-Trp-Lys-Lys Met-Arg 7 Arg

Biot-Apa-Arg-Gln-Ile-Lys-Ile-Trp-Phe-Gln-Asn-Arg-Arg-Met-Arg-Trp-Arg-Arg Biot-Apa-Arg-Arg-Trp-Arg-Arg-Trp-Trp-Arg-Arg-Trp-Trp-Arg-Arg-Arg-Trp-Arg-Arg

Biot-Apa-Arg-Leu-Arg-Arg-Leu-Leu-Arg-Arg-Leu-Leu-Arg-Arg-Leu-Arg-Arg

5

Légende du Tableau I

43-58 : Peptide hélice 3°

41-55 : Témoin : Peptide non-internalisé (voir DEROSSI et al., 1994)

58-43 : Séquence inverse

43-58 D : Peptide 3° hélice (43-58) constitué d'acides aminés de la série D

Pro50 : Peptide 43-58 avec une Proline en 50 (au lieu de Gln)

3Pro : Peptide 43-58 avec 3 Prolines en positions 45, 50 et 55, à la place respectivement des résidus Ile, Gln et Lys.

Légende du Tableau II

Met-Arg: Peptide 43-58 avec Met en 52 (au 15 lieu de Arg) et Arg en 54 (au lieu de Met)

7Arg : Toutes les Lysines du peptide 43-58, sauf celle en 46 sont remplacées par des Arg

W/R : Peptide 43-58 très modifié, consiste essentiellement en une succession de Trp et Arg

20 L/R : Peptide W/R avec des Leu en place des Trp.

L'entrée de ces différents peptides dans des cellules en culture a été étudiée, dans les mêmes conditions et en utilisant les mêmes protocoles que ceux décrits par DEROSSI et al. (1994, publication précitée).

L'entrée des peptides dans les cellules nerveuses ou des fibroblastes en culture a été examinée à 4 et 37°C.

L'entrée des peptides du Tableau I a été 30 testée par microscopie confocale, gel d'électrophorèse et ELISA.

L'entrée des peptides du Tableau II a été testée uniquement par microscopie confocale ; en effet, l'absence de lysine dans ces peptides rend les fixations très difficiles et demande donc une observation rapide

35

incompatible avec des transferts sur filtres ou des tests ELISA (multiples lavages).

- 1) Internalisation à 37°C et à 4°C des peptides 43-58,58-43, D43-58, Pro50 et 3Pro
- Des cellules de cortex embryonnaire E15 ont été incubées (1,1.10 cellules/ml) pendant 2h à 37°C ou à 4°C, avec les peptides 43-58, 58-43, D43-58, Pro50 et 3Pro, à la concentration de 44 µM pour une quantité 1X, ou sans peptide (puits C).
- La présence des peptides dans le milieu d'incubation et dans les cellules après lavage de celles-ci à la trypsine a été analysée sur gel d'électrophorèse SDS-PAGE 12-22% et par électrotransfert.

Les résultats sont illustrés sur les figures 15 1A, 1B (37°C) et 2 (4°C).

Légende de la figure 1 :

A : autoradiogramme des extraits cellulaires après révélation par bioluminescence (LUMINOL $^{\circ}$, AMERSHAM).

B : autoradiogramme des milieux d'incubation après révélation par bioluminescence.

Légende de la figure 2 :

Le puits SP correspond au dépôt sur le gel de 1 μ l de substance P.

- Tous les peptides du tableau 1, à l'exception de 41-55 sont internalisés à 4 et 37°C et récupérés dans les cellules. Le peptide 43-58 est dégradé (50% environ) à 37°C mais pas à 4°C.
- 2) Localisation cellulaire des peptides 43-58, 51-55, 58-30 43, D43-58, Pro50 et 3Pro à 37°C et 4°C.

Les cellules de cortex et striatum E15 sont mises en culture sur des lamelles de verre à une densité de 25000 cellules/cm² pendant 2 jours. Les peptides sont tous ajoutés à une concentration de 20 µM finale. Après 2h d'incubation à 37°C, les cellules sont lavées, fixées et la présence de biotine est révélée par streptavidine

fluorescente. Les sections observées en microscopie confocale sont présentées sur les figures 3 (37°C) et 4 (4°C). Les cellules ayant intégré le peptide apparaissent fluorescentes, sur fond noir.

5 Légende de la figure 3 :

1 : peptide 43-58, 2 : peptide 58-43, 3 : peptide D43-58, 4 : peptide Pro50 5 : peptide 3Pro, 6 : peptide 41-55.

Légende de la figure 4 :

1: peptide 43-58, 2: peptide 58-43, 3: peptide D43-58, 4: peptide Pro50

5 : peptide 3Pro, 6 : peptide 41-55.

La présence de prolines (Pro 50 ou 3Pro) n'empêche pas l'internalisation mais semble interférer avec l'adressage nucléaire. L'entrée des peptides testés est également observée dans les fibroblastes (non montré).

3) Dosage colorimétrique des internalisations des peptides 43-58, 51-55, 58-43, D43-58, Pro50, et 3Pro à 20 37°C et 4°C.

Des cellules de cortex et striatum E15 (B) ou E16 (A) ont été incubées (1,1.10⁶ cellules/ml) avec les peptides à la concentration de 17 µM (A) ou 44 µM (B) pour les quantités 1X, ou sans peptides (9). Les cellules ont été lavées au NaCl 0,5 M (A) ou à la trypsine (B). Elles sont mises en culture sur plaque ELISA, fixées et une révélation des peptides biotinylés est faite en utilisant un substrat coloré (PNPP) de la phosphatase alcaline couplée à la streptavidine.

Les résultats sont illustrés par les figures 5A et 5B.

Légende des figures 5A et 5B :

A : expérience à 37°C ;

B : expérience à 4°C

1 : peptide 43-58 1X

30

2 : peptide 43-58 4X

WO 97/12912

5

12

3 : peptide 58-43 1X

4 : peptide D43-58

5 : peptide Pro50

6 : peptide 3Pro

7 : peptide 41-55 1X

8 : peptide 41-55 4X, échantillon non présent

en A

9 : pas de peptide.

4) Internalisation à 37°C des peptides Met-Arg, W/R et 10 L/R

Des cellules de cortex et striatum E15 sont mises en culture sur lamelles de verre à une densité de 25000 cellules/cm² pendant 2 jours. Les peptides sont ajoutés à une concentration de 20 µM finale pour le peptide 43-58 et de 2 µM pour les autres et les cellules sont incubées 2h à 37°C. Les cellules sont lavées, fixées et la biotine des peptides est révélée par streptavidine-FITC. Les résultats sont illustrés par la Figure 6.

Légende de la figure 6 :

1 : peptide 7 Arg

2 : peptide Met-Arg

3 : peptide W/R

4 : peptide L/R.

On observe une internalisation et un adressage cytoplasmique et nucléaire du Met-Arg, du 7Arg et du W/R. Toutefois, le peptide L/R est retrouvé dans une fraction apparemment de type vésiculaire, probablement de caractère endocytique.

5

10

15

30

CONCLUSION

Les résultats obtenus avec les peptides du Tableau I permettent de conclure que :

- l'internalisation ne nécessite pas de récepteur 43-58D peptides 58-43 et les puisque séquence une le premier a internalisés. Or différente de celle du peptide initial (même si sa amphiphile d'hélice structure générale le peptide constitué d'acides conservée), et aminés de la série D ne doit pas interagir avec un récepteur naturel composé d'acides aminés de la série L ;
- la structure en hélice alpha n'est pas nécessaire puisque l'introduction d'une proline et a fiortiori de 3 détruit l'hélicité. Cependant on note que l'addition des prolines peut interférer avec l'adressage nucléaire.

En ce qui concerne les peptides du Tableau II, on peut conclure des résultats obtenus que :

- 20 l'amphiphilicité est nécessaire pour l'internalisation, mais elle n'est pas suffisante, dans la mesure où le L/R n'a pas les propriétés du W/R
- la présence et la position des résidus Trp ont
 leur importance.

démontré ayant également inventeurs Les 1'homéodomaine de l'internalisation l'homéoprotéine Engrailed, qui n'a pas le résidu Trp en 56 (qui est remplacé par un résidu Ile) mais a conservé celui en 48, on peut en conclure important pour Trp 48 est le que seul translocation.

LISTE DE SEQUENCES

- (1) INFORMATIONS GENERALES:
 - (i) DEPOSANT:
 - (A) NOM: CENTRE NATIONAL DE LA RECHERCHE SCIENTIFIQUE C.N.R.S.
 - (B) RUE: 3, RUE MICHEL ANGE
 - (C) VILLE: PARIS
 - (E) PAYS: FRANCE
 - (F) CODE POSTAL: 75794 CEDEX 16
 - (A) NOM: CHASSAING GERARD
 - (B) RUE: 11, PLACE SOUHAM
 - (C) VILLE: PARIS
 - (E) PAYS: FRANCE
 - (F) CODE POSTAL: 75013
 - (A) NOM: PROCHIANTZ ALAIN
 - (B) RUE: 8, RUE MARIE-PAPE CARPENTIER
 - (C) VILLE: PARIS
 - (E) PAYS: FRANCE
 - (F) CODE POSTAL: 75006
 - (ii) TITRE DE L' INVENTION: PEPTIDES UTILISABLES COMME VECTEURS POUR L'ADRESSAGE INTRACELLULAIRE DE MOLECULES ACTIVES.
 - (iii) NOMBRE DE SEQUENCES: 10
 - (iv) FORME DECHIFFRABLE PAR ORDINATEUR:
 - (A) TYPE DE SUPPORT: Floppy disk
 - (B) ORDINATEUR: IBM PC compatible
 - (C) SYSTEME D' EXPLOITATION: PC-DOS/MS-DOS
 - (D) LOGICIEL: PatentIn Release #1.0, Version #1.30 (OEB)
 - (vi) DONNEES DE LA DEMANDE ANTERIEURE:
 - (A) NUMERO DE LA DEMANDE: FR 95 11714
 - (B) DATE DE DEPOT: 05-OCT-1995
- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 1:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 16 acides aminés
 - (B) TYPE: acide aminé
 - (C) NOMBRE DE BRINS:
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 1:
 - Arg Gln Ile Lys Ile Trp Phe Gln Asn Arg Arg Met Lys Trp Lys Lys

 1 10 15
- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 2:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 15 acides aminés
 - (B) TYPE: acide aminé
 - (C) NOMBRE DE BRINS:
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 2:

Thr Glu Arg Gln Ile Lys Ile Trp Phe Gln Asn Arg Arg Met Lys
1 5 10 15

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 3:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 16 acides aminés
 - (B) TYPE: acide aminé
 - (C) NOMBRE DE BRINS:
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 3:

Lys Lys Trp Lys Met Arg Arg Asn Gln Phe Trp Ile Lys Ile Gln Arg 1 5 10 15

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 4:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 16 acides aminés
 - (B) TYPE: acide aminé
 - (C) NOMBRE DE BRINS:
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide
 - (ix) CARACTERISTIQUE:
 - (A) NOM/CLE: Peptide
 - (B) EMPLACEMENT: 1..16
 - (D) AUTRES INFORMATIONS:/product= "Acides amines de la serie D"
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 4:

Arg Gln Ile Lys Ile Trp Phe Gln Asn Arg Arg Met Lys Trp Lys Lys 1 5 10 15

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 5:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 16 acides aminés
 - (B) TYPE: acide aminé
 - (C) NOMBRE DE BRINS:
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 5:

Arg Gln Ile Lys Ile Trp Phe Pro Asn Arg Arg Met Lys Trp Lys Lys 1 5 10 15

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 6:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 16 acides aminés
 - (B) TYPE: acide aminé
 - (C) NOMBRE DE BRINS:
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 6:

Arg Gln Pro Lys Ile Trp Phe Pro Asn Arg Arg Lys Pro Trp Lys Lys

1 10 15

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 7:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 16 acides aminés
 - (B) TYPE: acide aminé
 - (C) NOMBRE DE BRINS:
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 7:

Arg Gln Ile Lys Ile Trp Phe Gln Asn Met Arg Arg Lys Trp Lys Lys

1 10 15

17

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 8:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 16 acides aminés
 - (B) TYPE: acide aminé
 - (C) NOMBRE DE BRINS:
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 8:

Arg Gln Ile Lys Ile Trp Phe Gln Asn Arg Arg Met Arg Trp Arg Arg 1 5 10 15

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 9:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 16 acides aminés
 - (B) TYPE: acide aminé
 - (C) NOMBRE DE BRINS:
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 9:

Arg Arg Trp Arg Arg Trp Trp Arg Arg Trp Trp Arg Arg Trp Arg Arg 1 10 15

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 10:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 15 acides aminés
 - (B) TYPE: acide aminé
 - (C) NOMBRE DE BRINS:
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 10:

Arg Leu Arg Arg Leu Leu Arg Arg Leu Leu Arg Arg Leu Arg Arg 1 5 10 15

REVENDICATIONS

1) Peptide répondant à l'une des séquences (I)
ou (Ia) suivantes :
NH,

5
$$X_1 - X_2 - X_3 - X_4 - X_5 - X_6 - X_7 - X_8 - X_9 - X_{10} - X_{11} - X_{12} - X_{13} - X_{14} - X_{15} - X_{16}$$
 (I)
 $X_{16} - X_{15} - X_{14} - X_{13} - X_{12} - X_{11} - X_{10} - X_9 - X_8 - X_7 - X_6 - X_5 - X_4 - X_3 - X_2 - X_1$ (Ia)

COOH

οù X₁, X₂, X₃, X₄, X₅, X₆, X₇, X₈, X₉, X₁₀, X₁₁, X₁₂, X₁₃, X₁₄, X₁₅, X₁₆ représentent chacun un acide α-aminé, lequel
10 peptide est caractérisé en ce qu'il comprend entre 6 et 10 acides aminés hydrophobes, et en ce que X₆ représente le tryptophane, à l'exception des peptides suivants :

- le peptide dont la séquence est représentée dans la liste de séquences en annexe sous le numéro SEQ ID NO:1;
- 15 les peptides dans lesquels X3 et X5 représentent chacun un résidu valine.
 - 2) Peptide selon la revendication 1, cactérisé en ce qu'il comprend 6 acides aminés hydrophobes et 10 acides aminés non-hydrophobes.
- 3) Peptide selon une quelconque des revendications 1 ou 2, caractérisé en ce qu'il est constitué de séquences comprenant de 1 à 6 acides aminés nonhydrophobes et de 1 à 6 acides aminés hydrophobes, réparties en alternance le long de la chaîne peptidique.
- 4) Peptide selon une quelconque des revendications 1 à 3, caractérisé en ce que X₁, X₂, X₄, X₉, X₁₅, X₁₆, sont des acides aminés non-hydrophobes et X₃, X₇, et X₁₄, sont des acides aminés hydrophobes.
- 5) Peptide selon la revendication 4, caracté-30 risé en ce que X_{14} représente le tryptophane ou l'isoleucine.
- 6) Utilisation d'un peptide selon une quelconque des revendications 1 à 5, pour introduire dans des cellules vivantes une molécule active sur les fonc-35 tions cellulaires.

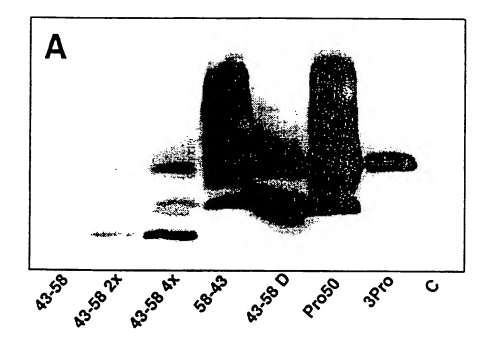
WO 97/12912 PCT/FR96/01553

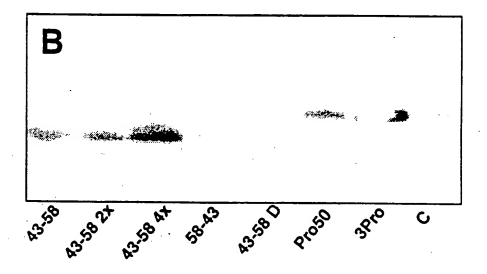
19

- 7) Utilisation selon la revendiction 6, caractérisée en ce que la molécule active sur les fonctions cellulaires est un peptide
- 8) Utilisation selon la revendiction 6, carac-5 térisée en ce que la molécule active sur les fonctions cellulaires est une séquence nucléotidique.
- 9) Utilisation selon une quelconque des revendications 6 à 8, caractérisée en ce que l'on utilise un peptide de formule I dans lequel au moins l'un des acides 10 aminés en position X₁, X₇, et X₁₄ est une proline.

1/6

FIGURE 1

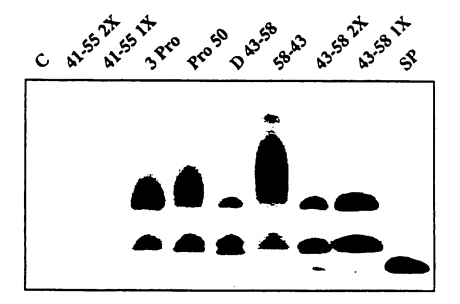




WO 97/12912 PCT/FR96/01553

2/6

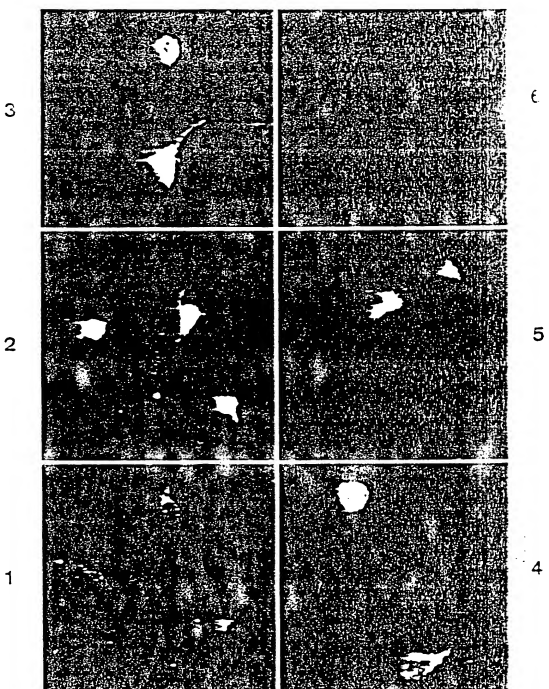
FIGURE 2



PCT/FR96/01553

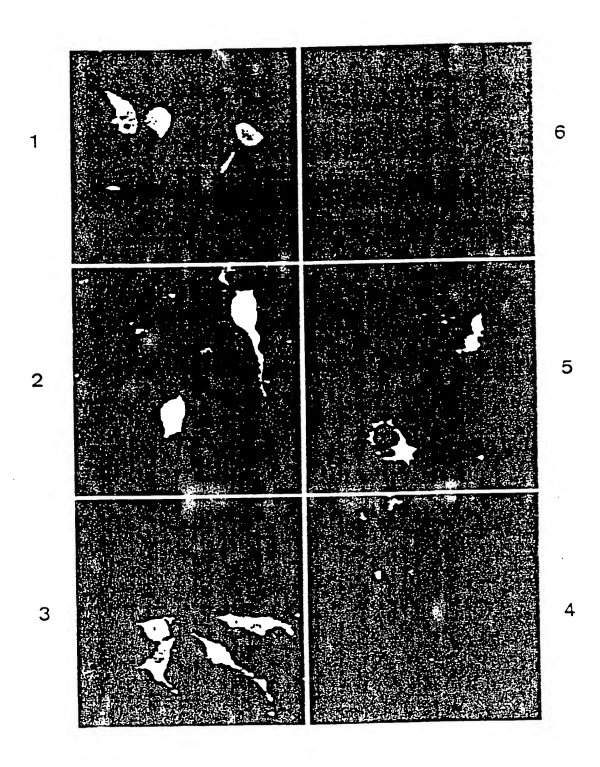
3/6

FIGURE 3



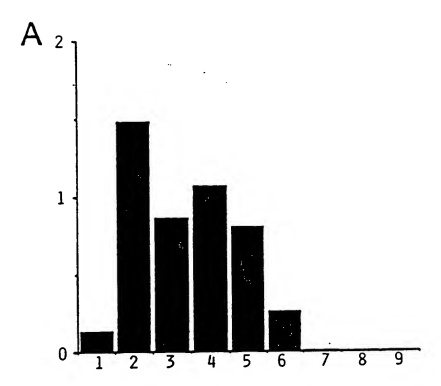
4/6

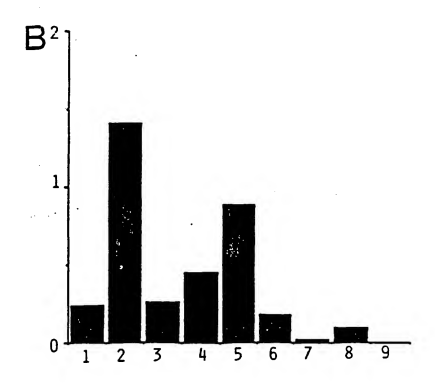
FIGURE 4



WO 97/12912 PCT/FR96/01553

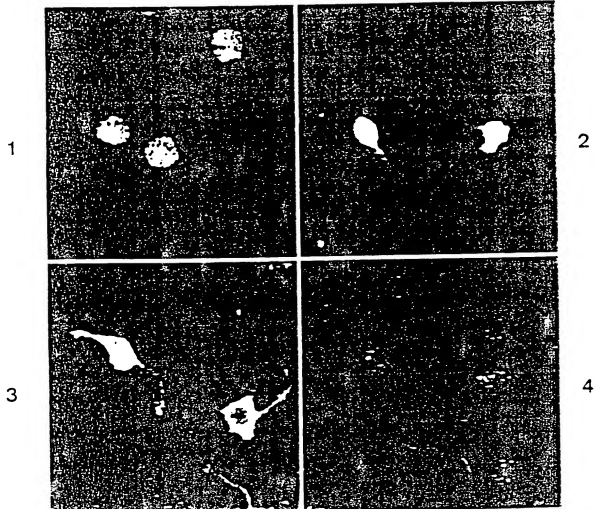
5/6 FIGURE 5





PCT/FR96/01553 WO 97/12912

6/6 FIGURE 6



INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Into nal Application No PCT/FR 96/01553

A. CLASSIE	FICATION OF SUBJECT MATTER C07K14/47		
According to	International Patent Classification (IPC) or to both national classifi	cation and IPC	
B. FIELDS	SEARCHED cumentation searched (classification system followed by classification	on symbols)	
IPC 6	CO7 K		
Documentati	on searched other than minimum documentation to the extent that s	uch documents are included in the fields so	arched
Electronic d	ata base consulted during the international search (name of data base	and, where practical, search terms used)	
C. DOCUM	IENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the re-	ievant passages	Relevant to claim No.
A	JOURNAL OF BIOLOGICAL CHEMISTRY, vol. 269, no. 14, 8 April 1994, MD US, pages 10444-10450, XP002006023 D DEROSSI ET AL.: "The third helix of the Antennapedia homeodomain translocates through biological membranes" cited in the application see the whole document		1-9
	·	-/- -	
X Fu	rther documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are listed	in annex.
.V. doca	* Special categories of cited documents: The later document published after the international filling date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the		NO UK EDINGEGON OO
E' eartic	connidered to be of particular relevance E' earlier document but published on or after the international filing date (L' document which may throw doubts on priority claim(s) or which it otted to establish the publication date of another "Y' document of particular relevance; the claimed invention involve an inventive step when the document is taken alone which it of the publication date of another "Y' document of particular relevance; the claimed invention the publication date of another or the document of particular relevance; the claimed invention the publication date of another or the document of particular relevance; the claimed invention the publication date of another or the document of particular relevance; the claimed invention the publication date of another or the document of particular relevance; the claimed invention to th		or the considered and formment is taken alone al
O, qoen	on or other special reason (as specified) ment referring to an oral disclosure, use, exhibition or r means	cannot be considered to involve an document it combined with one or ments, such combination being obvi in the art.	more other such docu-
later	ment published prior to the international filing date but than the priority date elaimed	"&" document member of the same pate	
	4 February 1997	Date of mailing of the international 2 6, 02.97	search report
	d mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patendam 2	Authorized officer	
	NL - 2280 HV Rupwijk Td. (+ 31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax (+ 31-70) 340-3016	Masturzo, P	

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

In mal Application No PCT/FR 96/01553

	PC1/FK 90/01333		
(Continue	ADDITIONAL DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Referent to Gain Fox	
A	PROCEEDINGS OF THE NATIONAL ACADEMY OF SCIENCES OF USA, vol. 90, no. 19, 1 October 1993, WASHINGTON US, pages 9120-9124, XP002006024 I LE ROUX ET AL.: "Neurotrophic activity of the Antennapedia homeodomain depends on its specific DNA-binding properties" cited in the application see the whole document	1-9	
P,X	JOURNAL OF BIOLOGICAL CHEMISTRY, vol. 271, no. 30, 26 July 1996, MD US, pages 18188-18193, XP002024485 D DEROSSI ET AL.: "Cell internalization of the third helix of the Antennapedia homeodomain is receptor-independent" see the whole document	1-9	
	·		
	·		

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/FR 96/01553

Box I	Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)	
This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:		
1. X	Claims Nos.: because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:	
	see annex	
2. 	Claims Nos.: because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:	
3.	Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).	
Box II	Ouservations where unity of invention is lacking (Continuation of Item 2 of first sheet)	
This Int	ernational Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:	
1.	As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.	
2.	As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.	
3.	As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:	
4.	No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:	
Remai	The additional search fees were accompanied by the applicant's protest. No protest accompanied the payment of additional search fees.	

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Dems Internationals No PCT/FR 96/01553

		PC1/FR 96	701333
C(unse) D	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS		
Categone *	Identification des documents ettes, avec, le cas echéant, l'indication des passages pertines	nts	no. des revendscations visees
A	PROCEEDINGS OF THE NATIONAL ACADEMY OF SCIENCES OF USA, vol. 90, no. 19, 1 Octobre 1993, WASHINGTON US, pages 9120-9124, XP002006024 I LE ROUX ET AL.: "Neurotrophic activity of the Antennapedia homeodomain depends on its specific DNA-binding properties" cité dans la demande voir le document en entier		1-9
P,X	JOURNAL OF BIOLOGICAL CHEMISTRY, vol. 271, no. 30, 26 Juillet 1996, MD US, pages 18188-18193, XP002024485 D DEROSSI ET AL.: "Cell internalization of the third helix of the Antennapedia homeodomain is receptor-independent" voir le document en entier		1-9
			·
			·
	·		

1

1.

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Demande internationale No. PCT/FR 96/01553

SUITE DES RENSEIGNEMENTS INDIQUES SUR PCT/ISA/210

Remarque: La formule de la revendication 1 n'offre qu'un seul élément invariable. Ceci rend une recherche complète impossible pour des raisons d'économie. La recherche a été donc limitée aux composés des Tableaux 1 et 2.

Recherche incomplète

Revendications ayant fait l'objet de recherches incomplètes: 1-9

المناور عري

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Communications of the second

PCT/FR 96/01553

Cadre l Observations - lorsqu'il a été estimé que certaines revendications ne pouvaient pas faire l'objet d'une recherche (suite du point l de la première feuille)
Conformement à l'article 17.2)a), certaines revendications n'ont pas fait l'objet d'une recherche pour les motifs survants:
1. X Les revendoauons nos se rapportent a un objet à l'égard duquel l'administration n'est pas tenue de proceder à la recherche, à savour. Voir annex S.V.P.
2. Les revendications n es le la demande internationale qui ne remplissent pas suffisamment les conditions prescrites pour qu'une recherche significative putsse être effectuée, en particulier:
3. Les revendications n es sont pas rédigées conformément aux dispositions de la deuxième et de la troisième phrases de la règle 6.4.a). 1. Les revendications n es troisième phrases de la règle 6.4.a).
Cadre II Observations - lorsqu'il y a absence d'unité de l'invention (suite du point 2 de la première feuille)
L'administration chargée de la recherche internationale a trouvé plusieurs inventions dans la demande internationale, à savoir:
1. Comme toutes les taxes additionnelles ont été payées dans les délais par le déposant, le présent rapport de recherche internationale porte sur toutes les revendications pouvant faire l'objet d'une recherche.
2. Comme toutes les recherches portant sur les revendications qui s'y prétaient ont pu être effectuées sans effort particulier justifiant une taxe additionnelle, l'administration n'a sollicité le pasement d'aucune taxe de cette nature.
Comme une partie seulement des taxes additionnelles demandées à été payée dans les délais par le déposant, le présent rapport de recherche internationale ne porte que sur les revendications pour lesquelles les taxes ont été payées, à savoir les revendications n th :
4. Aucune taxe additionnelle demandée n'a été payée dans les délais par le dépotant. En conséquence, le présent rapport de recherche internationale ne porte que sur l'invention menuonnée en premier lieu dans les revendications; elle est couvertes par les revendications n''':
Remarque quant à la réserve Les taxes additionnelles étasent accompagnees d'une reserve de la part du deposant. Le paiement des taxes additionnelles n'était assoru d'aucune reserve.